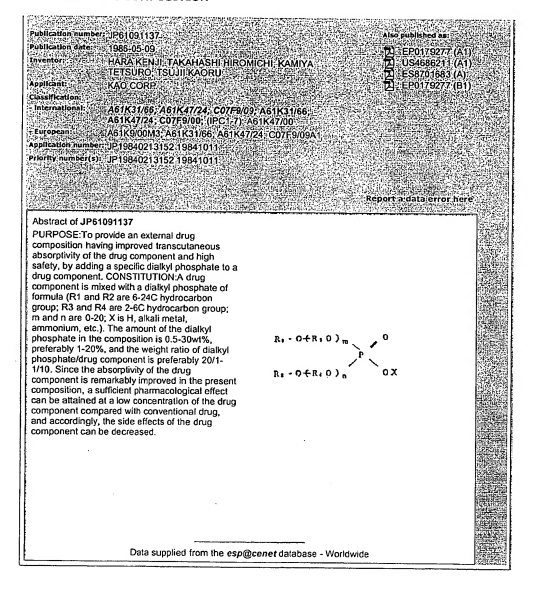
EXTERNAL DRUG COMPOSITION



⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-91137

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和61年(1986)5月9日

A 61 K 47/00

6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

・
の発明の名称 外用薬剤組成物

②特 願 昭59-213152

20出 願 昭59(1984)10月11日

砂発 明 者 原

健 次

宇都宮市氷室町1022-53

砂発 明 者 髙 橋

広 通 朗

. 川崎市宮前区宮前町1-9-15

 ⑩発 明 者 神 谷

 ⑩発 明 者 辻 井

f 朗 栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606-6 薫 宇都宮市氷室町1022-88

⑪出 願 人 花王石鹼株式会社

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

砂代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

明 細 君

1. 発明の名称

外用资剂组成物

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 薬効成分及び一般式(1)

(式中、R1、R2 は各々炭紫数 6。~ 2 4 の炭化水 紫菇を R3、R4 は各々炭紫数 2 ~ 6 の炭化水紫菇を示し、m、n は各々 0 ~ 2 0 の数を示す。 X は水 紫原子あるいは アルカリ金ム、 大 ス は ス な 2 若 しく は 3 の アルカノールアンモニウム、 炭素数 1 ~ 4 の アルキルアンモニウム、 塩 基性 アミノ 取又はモルホリンの塩を示す)

で 要わされる ジアルキルリン 段エステルを含 有する外 川 薬剤 組 成 物 。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本 発明 は 新 現 な 外 用 薬 剤 組 成 物 に 関 す る 。 〔 従 来 の 技 術 〕

かかる目的でいわゆる経皮吸収促進剤を基

剤に配合しても実用的な聚理効果が初られない場合も多くあり、また吸収促進剤自体が皮膚刺激性を示したり、短力な溶剤としての性質から合成側脂を腐食して薬剤容器や衣類、 装身具などから刺激性物質や感作性物質等を溶出することなどのため一般の適応や使用法が制限されるなど、未だ実用性に問題点が残っているのが現状である。

[問題点を解決するための手段]

そこで本劣明者は、聚物の経皮吸収性が良好で、かつ皮膚に対して安全性の高い外用薬剤組成物を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、特定のシアルキルリン酸エステルを薬効取分と併用すれば、前記欠点のない使れた外用薬剤組成物が得られることを見い出し、本発明

別に配合するととが一般に行われている。そのような吸収促進剤としては、ジメチルスルホキサイド、ジメチルアセトアミド、ジメチルアセトアミド、シメチルホルムアミド、N・N・ジエチル・ロート
ルアミドなどのアミド化合物;1・ドデシルアサンクロヘアタン・2・オンなどのアサンクロアルカン・2・オン誘導体;あるいはイソプロピルミリステート、イソプロピルパルミテート、ジエチルセパケート、シイソプロピルアンペートなどのアルコールとカルポン段のエステルあるいはクロトニル・N・エチル・0・トルイジンなどが公知である。

〔 発明が 解決しようとする問題点〕

しかしながらとれ 5 吸収促進剤はその吸収 促進効果が未だ十分とは質えず、これを外用

を完成した。

すなわち本発明は、薬効成分及び一般式(I) R₁ +R₂O) O

て扱わされるシアル キルリン酸エステルを含 有する外用薬剤組成物を提供するものである。

ツデンルリン酸エステルリジン塩、ジドデンルリン酸エステルリジン塩、ジテトラデシルリン酸エステルリジン塩、ジヘキサデシルリン酸エステルリシン塩、ジオクタデシルリン酸エステルリジン塩、ジエイコシルリン酸エステルリジン塩等のm、nが共に 0 のものが好ましい。

本発明において使用される薬効成分は、適常の外用剤に使用されるものであれば特に制限されないが、化合物(I)との併用により特にその吸収が促進され薬効が増大するものとしては、例えばアミノ安息香酸エチル、塩酸ジブカイン、塩酸テトラカイン、塩酸プロカイン、塩酸テトラカイン、塩酸プロカイン、カイン、カイン、カリチル酸メチル、グアイアメレンスルホン酸ナトリ

キサメタソン、フルドロキシコルチド、吉草設ペタメタソン、フルドロキシコルチド、吉草設ペタメタソン、ジプロピオン設ペタメタソン、トリアムシノロンアセトニド、群びメチルアレドニソロン、作びメチルアロン、古草設がロコル・アーン、アロピオン設をドロコルチン、アロピオン設をドロコルチン、アロピオン設をドロコルチン、アロピオンになった。 然の で 質 ボルモン;エストラジオール、ジエチルステル、ストール、ヘキセストロール等のリテルには、 ロール、フェノール、ファクリノール、ヨウス、セソール、アクリノール、ヨウス、セソール、アクリノール、ヨウス、セ

イソプロピルメチルフェノール、クレソール、クロルキンレノール、チモール、パラクロル
フェノール、感光 X 1 0 1 号、感光 X 2 0 1 号、クロラミントール、ダルコニリン 数 4 ルーム、リフレンカルパニリリン 数 ドラーム、リフトリール、メチル・4・4・シール が 3 ートリール が 4 カルパニリー な 数 デール が 5 メリール が 6 ジンテンレン かん カル が 6 ジャール が 7 カルが 7 カルが 8 ジャール が 8 ジャール が 8 ジャール が 9 カール か 9 カール 9

ウキョウチンキ、トクガラシチンキ、臭素假カリウム、臭素酸ナトリウム、塩化カルプロニウム、塩化アセチルコリン、塩化ピロカルピン、ビタミンA油等の頭煲用剤;その他プロスタグランジン知等が挙げられる。

が好ましい。

本発明の外用蒸剤組成物は、直接肌に適用する剤型、例えば軟質剤、ローション剤、スプレー剤、リニメント剤、パスタ剤、パップ剤として使用しうるほか、更に皮膚化粧料、毛炭化粧料、食器洗剤剤等に添加して使用することもできる。

本発明の外用薬剤組成物は、これを液剤とする場合には、シアルキルリン酸エステルと素効成分を水、水・エタノール等の容媒に懸測させ、これに超音彼の服射やホモシナイザー等の物理的力を用いて抗拝し、均一裕液とすることにより調製される。超音波を用いた場合、混合液はシアルキルリン酸エステル塩の性質上ペンクル格液となる。本発明の外用

改善されたものである。従つて、従来と同等 度の蒸埋効果を得るには、従来よりも低渡度 の聚効成分で充分な効果が得られ、併せて薬 効成分の創作用も軽減することが可能となつ た。

〔與施例〕

次に実施例を挙げて本始明を説明する。 実施例 1

シドデンルリン酸エステルアルギニン塩
10%、サリチル酸メチル5%を秤前し、精 製水を加えて100%とする。 広いでこのほ 合魅胸物を50℃にて採ち、内容物がゲル状 になるまで放除する。さらに、26 KHz、 100 Wの超音吸を照射してサリチル酸メチ ル外用剤を製造する。 薬剤組成物はゲル若しくは液晶状態であつてもよく、特にベンクル溶液に限定されるものではないが、超音波処理を行なうと外用薬剤組成物の粘度が低下し、使用時の収扱いが容易になり有利である。

〔作用〕

本発明の外用薬剤組成物は、皮膚に対して 安全で、かつ薬効成分の高い経皮吸収性を有 する組成物である。その作用機序は明らかで はないが、組成物中のジアルキルリン酸エス テルが薬効成分の吸収促進作用を有するもの と推定される。

[発明の効果]

本発明の外用薬剤組成物は、後記寒施例に示すごとく、その薬効成分の吸収性が著しく

奥施例 2

要施例1のサリチル飲メチル外用剤の経及 吸収性を次の方法により検討した。体重約 2.5 kgの雄性白色家兎を背位に固定し、パリカンで腹部を注意深く剃毛し、試料19(サリチル飲メチル含量50吋)を協のない皮脂約30억に強布した。強布後0.5、1.0、1.5、2.0、3.0、5.0時間に採血を行なつた。血中サリチル鍛メチル含量はサリチル飲メチル合性はサリチル飲メチル(50吋)及び市版サリチル飲メチル(50吋)及び市版サリチル酸メチル(50吋)を開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを開いた。結果を第1図にポウラを関いた。結果を第1図にポウラを関いた。結果を第1図により、

. 特開昭 61- 91137(フ)

なりのサリチル飲メチルの吸収促進が他察された。

実施例3

ジテトラデンルリン 図エステルアルギニン 填109、酢酸ヒドロコルチソン19を秤量 し、 行製水を加えて1009とする。 次いで との混合 整濁物を50 でのウォーターパス中 にて内容物がゲル状になるまで 放置する。 さ らに26 KHx、100 Wの 超音破を 照射して 酢酸ヒドロコルチソン外角剤を製造する。 実施例4

契施例3の酢酸ヒドロコルチゾン外用剤の 抗炎症効果をラットを用いたカラゲニン浮腿 抑制率測定法にて検討した。すなわち、体重 約1509のウイスター系維性ラット(体重

與脑侧 6

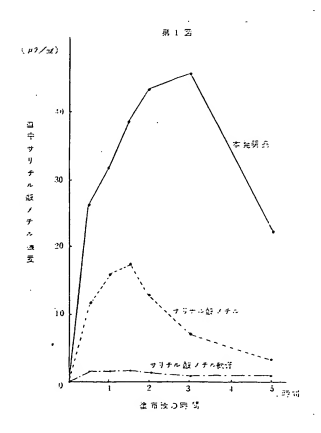
ジヘキサデシルリン酸エステルアルギニン 億89に塩酸リドカイン29を加え、これに 精製水909を加えて撹拌すると白褐したゲル 状組成物と なる。このゲル 状組成物を 50 でにほち、25 KHz、100 Wの超音破を照射して枯度を低下させ、塩酸リドカイン含有 外川削を得る。

4. 図回の簡単な説明

第1図は本発明のサリチル酸メチル外用剤 等を家児の腹部に塗布した場合の血中サリチ ル酸メチル健康の軽時変化を示す図面、第2 図はラットを用いたカラゲニン浮腫抑制試験 における浮腫率の経時変化を示す図面である。 1 5 0 8) (1 群 1 0 匹) の足遊に カラゲニン 1 %生理 食 塩水 裕液 を 0.1 ml 注入 し、 直 ちに 試料 を 5 0 円 盗布 した。 1 時間 ごとに 試料 を 試 き 取 り、 足容 様 を 棚 定 し、 顔定 後 試料 を 毎 回 5 0 円 盗布 した。 結果 を 3 2 図に示す。 な お 対照には、 1 % 酢 酸 ヒ ド ロ コ ルチ ソンを 含有 する 市 版 ステ ロ イド 軟 賃 を 用いた。

夹施例 5

シテトラデンルリン段エステルリシン塩5
9にニトログリセリン 5 0 0 9を加え、これ
に符製水 9 5 9を加えて流拌すると白倒した
ゲル状組成物となる。このゲル状組成物を
5 0 ℃に供ち、20 KHz、100 Wの超音波
を照射して、粘度を低下させニトログリセリ
ン含有外用剤を得る。



以上

特開昭61-91137(8)

手 統 補 正 書 (自弱)

昭和60年8月21日

特許庁長官 宇 背 遺 郎 殿

1 事件の表示

昭和59年 特許 鄭第213152 号

2. 発明の名称

外用蒸剂组成物

3. 補正をする者

事件との関係 出願人

住 所 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

名 称 (091)花王石龄株式会社

代表者 丸 田 芳 郎

4. 代 理 人

住所 東京都中央区日本橋人形町1丁目3 新 6.号(〒103) 共同ビル 電話(669)09 (評価報

氏名(6870)弁理士有双三莽

住 所 同 上

氏 名 (7756) 弁理士 高 野 登志雄

住 所 问 上

- 氏 名 (8632) 井理士 小 野 信 夫
- 5. 補正命令の日付 自 発

6. 補正の対象

明細器の「特許研求の範囲」かよび「発明 の詳細な説明」の編

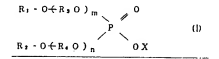
- 7. 橋正の内容
 - (I) 明測哲中、特許請求の範囲を別紙の如く訂 正する。
 - ② 明細算中、第6頁、第3行、(I)式を次の如 〈訂正する。

$$\begin{bmatrix} R_1 - O + R_2 O \end{bmatrix}_m \\ R_2 - O + R_4 O \end{bmatrix}_m \\ O X$$
 (1)

特許請求の範囲

1. 蒸効成分及び一般式(j)

有する外用素剤組成物。



(式中、R1、R2 は各々炭素数 6~24の炭化水潔基をR2、R2 は各々炭素数 2~6の炭化水潔基をR2、R2 は各々炭素数 2~6の炭化水潔基を示し、m、n は各々0~20の数を示す。 X は 水衆原子あるいはアルカリ 金貨、アンモニウム、炭素 数 2 若しくは 3 のアルカノールアンモニウム、炭素 数 1~4 の アルキルアンモニウム、塩 洗性アミノ 般又 はモルホリンの 塩を 示す)